(19)日本図特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出廣公表番号 特表2001-504092 (P2001-504092A)

(43)公表日 平成13年3月27日(2001.3.27)

(51) latCL'	**	別記号	F 1		テーマコード(参考)
A 6 1 K	39/395		A 6 1 K	39/395	X
	38/00		A61P	31/00	
A61P	31/00		C07K	16/06	
C07K	16/08		A 6 1 K	37/18	

審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 14 頁)

(21)出 观 卷号	特額平10-517875	(71)出顧人	ロトクレーツシュティフツング・ゼントラ
(86) (22)出讀日	平成9年10月14日(1997.10.14)		ルラボラトリウム・プルツベンディエンシ
(85)翻訳文提出日	平成11年4月14日(1999.4.14)		ュト・エス・アール・ケイ
(86) 国際出職番号	PCT/CH97/00388		スイス国 ツェーハーー3000 ベルン
(87) 國際公開番号	WO98/16558		22, ヴァンキドルフシュトラーセ 10
(87)国際公開日	平成10年4月23日(1998, 4, 23)	(72)発明者	レンチュ、マルタス
(31)優先権主張番号	98810690.6		スイス国 ツェーハーー3400 ブルグドル
(32)優先日	平成8年10月14日(1996, 10.14)		フ, エコシュトラーセ 4
(33)優先權主張国	ヨーロッパ特許庁 (EP)	(74)代理人	弁理士 萩野 平 〈外4名〉

最終質に続く

(54) [発明の名称] 静脈内適用のための1gM製剤の製造方法

(57) [要約]

IgM分が免疫グロブリンの5重量%より多い静脈内適 用に適した免疫グロブリン溶液の製造方法において、1 gM含有免疫グロブリン溶液をプロテアーゼで処理す る。得られる静脈内適合性製剤は、化学的に修飾されて いないことおよび低い抗補体活性ACAを示すことを特 激とする。

【特許請求の範囲】

- 1. igM分が全免疫グロブリン分に対して5重量%より大きい、化学的に修 飾されておらず、静脈内投与可能なポリクローナル免疫グロブリン製剤を製造す るために、相応した igM含有血漿両分の水溶液または水性懸濁液をプロテアー ゼで処理することを特徴とする前記免疫グロブリン製剤の製造方法。
- 2. 前記製剤の抗補体活性が<500CH50/g蛋伯質、好ましくは<200CH50/g蛋白質、とりわけ<150CH50/g蛋白質であることを特徴とする請求項1の方法。
- 3. IgM含有血漿両分の水溶液または水性懸濁液を、プロテアーゼ添加のもとに、酸性pH値において、少なくとも15℃の温度でインキュベートすることを特徴とする請求項1または2の方法。
- 4. インキュベーション温度が20~50℃、好ましくは35~40℃であることを特徴とする請求項3の方法。
- 5. インキュペーション時間が1~48時間、好ましくは6~12時間であることを特徴とする請求項3または4の方法。
- 6. 1gM含有血漿酶分の水溶液または水性懸濁液中のプロデアーゼ嚢度が 少なくとも50単位/g蛋白質、好ましくは300~1200単位/gであることを特徴とする請求項1~5のいずれかの方法。
- 7. プロテアーゼ処理に際してのIgM含有血漿画分の水溶液または水性懸 鋼液のp円値が3.5~5.5、好ましくは3.7~4.3であることを特徴と する額求項1~6のいずれかの方法。
- 8. プロテアーゼがエンドペプチダーゼであることを特徴とする請求項1~ 7のいずれかの方法。
- 9. プロテアーゼが、それぞれ場合により担体に固定化されていてもよいペプシン、パバイン、プラスミンまたはサーモリシンからなる群から選ばれた少なくとも1種のエンドペプチダーゼであることを特徴とする請求項8の方法。
 - 10. 18 M含有血漿面分の水溶液または水性懸濁液のイオン強度が<0.

1、好ましくはく0.04であることを特徴とする請求項1~9のいずれかの方

【発明の詳細な説明】

締脈内適用のための Lg M製剤の製造方法

本発明は、静脈内適用に適した免疫グロブリン溶液の製造方法に関するものである。出発物質としては、ヒトまたは動物の血液から得られた、免疫グロブリン を激縮された形で含有する蛋白質画分を使用する。

免疫グロブリンは、周知のように、ヒトおよび哺乳動物の免疫系において、感染防御に当たっての重要な役割を果たす。免疫グロブリンは、生化学的および生理学的性質を異にする種々のクラス(たとえば1gG、1gA、1gM、1gDおよび1gE)に分類される。1980年までは、単離され、予防および治療のための静脈内適合性製品として投入されたのは、1gGのみであった。EP-A-0013901、EP-A-0413187およびEP-A-0352500には、とりわけβープロピオラクトンで処理することによって静脈内適合性とされた1gG製剤が記載されている。EP-A-0413188は、陰イオン交換クロマトグラフィーにより静脈内適合性両分を選択的に溶出させることによって静脈内適合性を達成する方法を記載している。

本発明の目的は、静脈内投与に適した治療および予防用の高度精製IgM濃縮物を製造することである。その製品は、低い抗補体活性(ACA)およびラットモデルにおいての低い血圧低下を示すべきであるが、IgM分子は化学的に修飾されるべきではない。この目的は、驚くべきことに、IgM含有免疫グロブリン溶液をプロテアーゼで処理することによって達成された。

後って、本発明の対象は、特許請求の範囲の請求項1において定義されている 方法である。

プロテアーゼ処理は、ペプシン、パバイン、プラスミンまたはサーモリシンの 存在下での高昇温度で実施されるインキュベーションであることが好ましい。そ れらプロテアーゼは化学的に修飾されていても、担体に固定化されていても、そ して/または遺伝子工学的に製造されたものであってもよい。本発明の方法に従 って得られた製剤は、静脈内投与可能な溶液とすることができる。かかる製剤は ACAの低下、ラットモデルでの血圧低下の低減およびC1g結合活性の低下を 茶す。

本発明方法のための出発材料としては、たとえばキストラー・ニッチャン(Kistler-Nitschmann)分面で得られた血漿、沈澱AまたはB;コーン(Cohn)面分1/I1/III;I1/III、III;またはその他のヒトまたは動物血漿由来のIgM含有血漿面分が適当である。たとえば、キストラー・ニッチャン法による沈澱Bなどの免疫グロブリン含有面分を緩衝液に溶解させ、 $0.5\sim5\%$ オクタン酸を用いて $pH4\sim6$ 、好ましくはpH5で沈澱させることによってほとんどの不純物を除去することができる。その後、その密波を、少なくとも50U/g、好ましくは600U/gのペブシン添加のもとに、大きいイオン強度のもとで、 $1\sim48$ 時間、好ましくは9時間、 $20\sim50$ で、好ましくは37でで、インキュベートする。

さらに綺製するためには、この溶液を、たとえばDEAE基含有ゲルを用いてのパッチ式またはカラム法による吸着処理に付す。最終製品中の1gM機度を高めたいときには、1gM含有溶液をイオン交換体(たとえばTMAEフラクトゲル)にかける。たとえば塩の勾配またはpHの勾配を利用しての選択的溶出によって、1gM両分を単離できる。吸外濾過およびダイアフィルトレーション、もしくはゲル濾過によって、溶液を機縮し、電解質含量を最終の静脈内適合性処方に調整することができる。蛋白質機度は1~20%、好ましくは3~6%としうる。製品には、蛋白質、好ましくはアルブミン、ならびに糖類、好ましくはグルコースおよびサッカロース、またはアミノ酸を追加的に含有させることもできる

免疫グロブリン製剤の静脈内適合性の評価のためには、抗補体活性(ACA)を参照するのが普通である。ACAを測定するには、試験すべき製品の所定量を 所定量のモルモット補体とともにインキュベートし、補体の残存量を定量する。 ACAは、免疫グロブリン1g当たりのCH50の消費量として表示する。報告 しているACAの結果は、大部分が、M・マイヤー(Mayer)が発表している方法に従って測定したものである(M・M・マイヤー(1961年)補体および補体結合(Complement and complement fixa tion)。実験免疫化学(Experimental immunochemistry)第2版中の第133-240頁、C・トーマス社、スプリングフィールド、イリノイ州)。静脈内適用可能な1gG製品に対する基準値としては、蛋白質1g当たり<1000CH50のACAが妥当である。

静脈内適合性の評価のためには、さらに、Clg補体成分の免疫グロブリンへ の結合を考慮に入れることができる。この測定のためには、所定量の試験製品を 所定量の精製放射性標識Cla成分とともに緩衝液中および血清中でインキュベ ートする。試験製品のClq結合活性は、ポリエチレングリコール存在下での次 降によって求められる。沈降物中の放射能が高いほど、製品のC1g結合活性は 大きい。C1gを2つの異なる方法で放射能標識するとき、C1g結合の様式お よびそれと同時に製品の品質についてより高度の情報を得ることができる。一方 ではできる限り温和な酸化条件のもとでラクトペルオキシダーゼ(LPO)と、 他方では強烈な酸化条件下にクロラミンT(CT)と。P・シュペート(Spa e i b) が発表している方法に従って検討が行われた。(P・J・シュペート。 A・コルヴェッタ(Corvetta)、U・E・エデッガ(Nydegger)、R・ビュトラー(Buettler): ラクトベルオキンダーゼーおよびク ロラミンTー沃素化Clqを用いての拡張Clq結合アッセイ。スカンジナヴィ アン・ジャーナル・オブ・イミュノロジー(Scand、J. Immunol.)第18巻第319-328頁、1983年)。完全な静脈内適合性製剤につい ては、Clo結合活性ができるかぎり少ないことが期待される。免疫グロブリン の静脈内適合性を検定するための一つのモデルは、ブレーカーらのラットモデル である(W・K・ブレーカー(Bleeker)、J・アハテルペルフ(Agi erberg)、G・リッヒター(Rigter)、A・デ・フリース=ヴァン ・ロッセン (de Vries-van Rossen)、J・C・バッカー (Bakker):免疫グロブリン製剤の降圧性副作用を検出するための動物モデ ル。ヴォークス・サングイニス (Vοα, Sang.) 第52巻第281-29 9頁(1987年)]。このモデルでの適合性パラメータは血圧である。静脈内 非適合性製品は明瞭な血圧低下を惹起する。

窦施例

参照例1

キストラー・ニッチャン法による沈鬱B1kgをpH5,100.1M酢酸緩衝液4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当たり0.15gの燐酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモル/ビペラジン、60ミリモル/NaC1(pH5.8)に対するダイアフィルトレーションに付した。ダイアフィルトレーション後の溶液を、蛋白質1g当たり75mgのDEAEーセファデックスで処理した。続いて、蛋白質濃度を20mg/mに澱整し、溶液を、25℃において、1%トウイーン 80および0.3%TNBP(燐酸トリーnープチル)で8時間処理した。つぎに、溶液をTMAEーフラクトゲル カラムにかけ、20mmo1ピペラジン、160mmo1NaC1(pH5.8)により1gM両分を溶出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH値を4.5に調整した。

参照例2

キストラー・ニッチマン法による沈澱B1kgをpH5.1の0.1M酢酸緩 衝被4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当 たり0.15gの燐酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモ ル/NaC1に対するダイアフィルトレーションに付し、溶液を蛋白質20mg /mとした。0.2M HC1でpH値を4.0に調整し、溶液を37℃で9時 間インキュベートした。20℃まで冷却後、pHを5.8に調整し、ピベラジン を20mmol/、NaC1を60mmol/となるように加えた。つぎに 、溶液を、25℃において、1%トゥイーン 80および0.3%TNBP(燐 酸トリーカーブチル)により8時間処理した。続いて、溶液をTMAEーフラク トゲル カラムにかけ、20mmolピペラジン、160mmolNaC1(p H5.8)により1gM両分を溶出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH 値を4、5に調整した。

実施例1

キストラー・ニッチマン法による沈澱B1kgをpH5.1の0.1M酢酸緩

衝液4kgに懸濁させ、室温で2%のオクタン酸と混合した。オクタン酸1g当たり0.15gの燐酸三カルシウムを加え、沈澱を濾別した。濾液を20ミリモル/ NaClに対するダイアフィルトレーションに付し、溶液を蛋白質20mg/mとした。0.2M HClでpH値を4.0に調整し、蛋白質1g当たり600単位のペプシンを加えた。つぎに、溶液を37℃で9時間インキュペートした。20℃まで冷却後、pHを5.8に調整し、ビペラジンを20mmol/、NaClを60mmol/となるように加えた。つぎに、溶液を、25℃において、1%トウイーン 80および0、3%TNBP(燐酸トリーnープチル)により8時間処理した。続いて、溶液をTMAEーフラクトゲル カラムにかけ、20mmolビペラジン、160mmolNaCl(pH5.8)により1gM週分を溶出した。最終製品を蛋白質5%に濃縮し、pH値を4.5に調整した。

実施例2

沈澱B1kgを参照例2と間様に処理した。ただし、pH4でのインキュベーションの前に、蛋白質1g当たり600単位のペプシンに代えて蛋白質1g当たり1200単位のペプシンを加えた。

1. 実験的製品の特性決定

免疫グロブリン1gG、IgAおよびTgMを、抗血清を用いて比濁法によって定義した。総集白質含量はケルダール法によって求めた。

	蛋白質	IgG	IgA	IgM	同種凝集	案
	mg/g	mg/g	mg/g	mg/g	抗A	ħB
					y	
参照例 1	44,4	4.1	16.8	45.0	1:64	1:64
参照例 2	48.1	8.6	19.3	43.5	1:128	1:64
実施例 1	51.3	7.0	22.0	50.5	1:128	1:64
実施例2	46.9	4.7	20.2	51.0	1:128	1:64

11. 適合性バラメータの表

	W1	ACA	ラット		Ciq	結合	
***			モデル	縺	野夜	Ú	(ří
		CH50	血形質下	LPO	CT	LPO	CT
		/g	%	%	%	%	%
\$ # \$711	pH4なし	515	19	1, 5	0.1	43	5. 5
\$85972	pH4	179	18	0	0, 5	4.3	6. 7
判例 1	pH4と 6000の ペプシン	125	7	0	0, 3	34	3. 9
実施例2	pH4と 1200U のペプシン	89	2	0	0. 5	23	3. 7

ベプシンの添加は、ACAの低減、ラットモデルにおける血圧低下の減少ならび にClq結合活性の低下をもたらす。

		PCT/C	CH 97/00388
A CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C07K16/05 A61K39/395	······································	and the second s
-	o international Patent Classification (IPC) of to built extional plassifi I SE ARCHED	ostice and IPC	and the second s
***********	commentation enaution (chaosing and system thingsed by stansing	rices eymisels)	
1PC 6	C07K A51K		
Districtions	rion enoughed other than administration documentation to the eatent that	euch documents are included in the f	Descriped university
Hisabania d	social bases consecuted distring this independenced seemon (norme of data b	and and, where practical, secret term	त्रद धक्कर ्
C, 000288	ents considered to be belevant	til Nashill Nasion (Nasion take) take paka ka salika sa silaka sa silaka sa silaka sa silaka sa silaka sa silak	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Cashegory *	िर्देशकेट पर प्रवासमाञ्जल, with indication, where appropriate, of the re	sievarit pasasges	Relevens to slaim No.
¥	EP 8 129 835 A (IMMUNU AG FÜR CHEMISCH-MEDIZINISCHE PRODUKTE) 1984 see claims 1-4 see page 1, line 17 - page 3, l		1-10
¥	EP 0 413 188 A (BIOTEST PHARMA) February 1991 cited in the application see claims 1-22		1-10
Ą	US 4 075 193 A (C. J. CAMPBELL February 1978 see claims 1-10 see column 2, line 63 - column		1~10
	~~~	-/	
X Feet	than documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members as	e istenia sines.
* Special co	alagories of educitizationers), one defining the general state of the set which is not	*** facer chacurement publishment soften or priority state and not in cont	files each time application bix
contract "S" madhan "S" S gerild	decrent to be of puritically relevation consument that publishment on or after the Intermediated date	uited to understand the princip invention  "X" document of particular releases pannot be possidered agost of	nether demand myention
apata Ototo Distri Ototo Oto O	on't which's many throw doubte on proving dispinity of to wided to authorish the printiseation date of accritice in air officer speculal reason (see specified) on't conserving to an osal displayment, use, methodos or streams and practice and public to the international thing date but	"Chournest of particular reloyant corner by considered in invol decument to combined with a menta, such combined with a st the art.	d applicate to the below applied to be used differ and applied the original policy applied applied.
Date of the	than the property date observed  solved commission of the international search	Oake of mailing of the internals  2.1, 01, 98	
	making address of the ISA	Authorized officer	
	European Potent Office , P.E. 3318 Patentisan S Nr 2280 MV Ripedia Tol 1931-70] 340-904, Tr. 31651 epots, Pox (931-70] 340-3016	Siatou, E	

Form FCTRSA0210 (common sheet) (A4v 1852)

International Application No PCT/CH 97/99388

: (Continue	SHOULD CONSIDERED TO BE REFEAVIL.	PET/CH 97/88388
Sajogory 6	Offician of decument, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Paravant to dain No
Y	EP 0 352 500 A (BIOTEST PHARMA GMBH) 31 January 1990 cited in the application see claims 1-14	1-10
Ÿ	EP 0 013 901 A (BIOTEST SERUM-INSTITUT GMBH) 5 August 1980 cited in the application see claims 1-5 see page 5, line 16 - line 31	1-10
¥	P.SCHIFF ET AL: "The preparation, testing, and properties of human gamma globulin for intravenous administration" AUSTRALIAN PAEDIATRIC JOURNAL, vol. 4, 1968, pages 121-126, XP000197065 see page 122, left-hand column, line 43 - right-hand column, line 15 see page 124, right-hand column, line 11 - page 125, left-hand column, line 23	1-18
Å	EP 0 221 505 A (SCLAVO S.P.A.) 13 May 1987 see claims 1-17	1-10
ė,	J. T. SGOURIS: "The Preparation of Plasmin Treated Immune Serum Globulin for Intravenous Use" VOX SANGUINIS, VOI. 13, NO. 1, July 1967, CH, pages 71-84, XP090197069 see page 74, line 1 - line 36 see page 80, last paragraph - page 82, line 12	₹ - 1

From PCTRSUS10 (continuation of second sheet) (July 1992)

ondinon yimal moteo to nottennulai

PCT/CN 97/90388

ेशका वेपदार संक्ष्य है। इंटकाची ।		Publication date	Potent family member(s)	Publication date
EP 120835	A	Ø3-10-84	AT 383739 B AT 387717 B CA 1248447 C CA 1216792 A DK 131284 A DK 152486 A JP 1885985 C JP 60001136 A JP 1955824 C JP 6084965 B JP 62096857 A US 5234685 A US 4886758 A	13-08-87 13-03-89 10-01-89 20-01-87 17-09-84 03-94-86 22-11-94 07-91-85 28-07-95 26-10-94 06-05-87 10-08-93 12-12-89
EP 413188	Á	Z0~02-91	DE 3927111 A AT 117960 T DE 59608464 D ES 2967660 T JP 3204822 A US 5410025 A	21-02-91 15-02-95 16-03-95 01-04-95 06-09-91 25-04-95
US 407519	3 A	21-02-78	CA 1083959 A DE 2752694 A FR 2372173 A GB 1552708 A JP 53069823 A NL 7713823 A	19-08-80 01-06-78 23-06-78 19-09-79 21-06-78 30-05-78
EP 352506	3 A	31-01-90	DE 3825429 A DE 58965514 D ES 2059640 T JP 1935813 C JP 2078635 A JP 6062437 B PT 91178 B US 5198752 A	01-02-90 14-10-93 16-11-94 26-05-95 19-03-90 17-08-94 30-66-95 02-03-93
EP 13901	A	96-98-86	DE 2901822 A AT 2192 T US 4318902 A	31-87-88 15-01-83 69-03-82

Form PCT/ISA/210 (potent formly sense) (July 1992)

essenson yiland treated no midsterockel

International Application No PCT/CH 97/00388

EP 221505 A 13-05-87 AU 64 CA 13 OE 36 JP 20 JP 71	27886 A 14-95-87 96954 A 91-99-92 88850 A 19-09-91 98457 C 92-10-96 21876 8 25-12-95 14919 A 26-05-87

Form PCTASACRO ((casent territy nerves) (July 1982)

#### フロントページの続き

(81) 指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF , CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, KE, LS, MW, S D. SZ. UG. ZW), EA(AM, AZ, BY, KG , KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT , AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA. CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, F I, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP , KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, M W. MX. NO. NZ. PL. PT. RO. RU. SD , SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR. TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW